PCT

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT) (51) Classification internationale des brevets 6: (11) Numéro de publication internationale: WO 99/01132 A61K 31/475 // (A61K 31/475, 31:195) A1 (43) Date de publication internationale: 14 janvier 1999 (14.01.99) PCT/FR98/01438 (21) Numéro de la demande internationale: (81) Etats désignés: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, GH, GM, GW, HR, HU, ID, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, 6 juillet 1998 (06.07.98) (22) Date de dépôt international: MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, brevet (30) Données relatives à la priorité: 97/08504 4 juillet 1997 (04.07.97) FR ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, (71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): REAL 2000 IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, LIMITED [IE/IE]; 6 Sullivan's Quay, Cork (IE). CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG). (72) Inventeur; et (75) Inventeur/Déposant (US seulement): GORNY, Philippe Publiée [FR/FR]; 131, avenue Malakoff, F-75116 Paris (FR). Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des (74) Mandataire: TONNELLIER, Jean-Claude; Nony & Associés, revendications, sera republiée si des modifications sont 29, rue Cambacérès, F-75008 Paris (FR). recues.

- (54) THE: MEDICINE CONTAINING YOHIMBINE AND ARGININE FOR TREATING ERECTILE DYSFUNCTION
- (54) Titre: MEDICAMENT, CONTENANT DE LA YOHIMBINE ET DE L'ARGININE, DESTINE A TRAITER LES DYSFONCTIONS **ERECTILES**
- (57) Abstract

The invention concerns the use in combination of yohimbine and arginine as active ingredients for preparing a medicine for treating erectile dysfunction. The combination has a marked synergistic effect.

(57) Abrégé

Utilisation, en association, de yohimbine et d'arginine comme ingrédients actifs dans la préparation d'un médicament destiné à traiter les dysfonctions érectiles. L'association résulte en un effet de synergie marqué.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Espagno	LS	Lesotho	81	Slovénie
AM	Arménie	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
AT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
UA	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	8 Z	Swaziland
AZ	Azerbaidjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Paso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	TE	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
BR	Brésil	IL.	Israël	MR	Mauritanio	UG	Ouganda
BY	Bélerus	18	Islando	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	IT	Italia	MX	Mexique	UZ.	Ouzhékisten
OP	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	VN	Viet Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Youroslavie
CH	Suine	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	zw	Zimbabwe
a	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
CM	Camerous		démocratique de Corée	PL	Pologne		
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CU CU	Cuba	KZ	Kazakatan	RO	Roumanie		
cz	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Pédération de Russie		
DE	Allemagne	ш	Liechtenstein	80	Soudan		
DK	Denomark	LK	Sri Lanka	SE	Subde		
EE.	Estonie	LR	Libéria	SG	Singapour		

WO 99/01132 PCT/FR98/01438

-1-

MEDICAMENT, CONTENANT DE LA YOHIMBINE ET DE L'ARGININE, DESTINE A TRAITER LES DYSFONCTIONS ERECTILES

L'invention concerne l'utilisation, en association, de yohimbine et d'arginine dans la préparation d'un médicament destiné à traiter les dysfonctions érectiles.

On sait que le processus de l'érection est schématiquement celui indiqué ci-après. Le tissu érectile de la verge, appelé corps caverneux, est un tissu spongieux capable de se remplir de sang. Au repos, les artères de la verge sont sous la dépendance du tonus adrénergique qui les maintient spasmées, de sorte qu'aucun flux sanguin ne vient remplir le corps caverneux. En cas de stimulation appropriée, les nerfs érecteurs inhibent le tonus adrénergique, les artères de la verge se dilatent, et le corps caverneux se remplit de sang, grossit, et l'augmentation de la pression interne fait qu'il devient rigide. En grossissant, il écrase les veines de la verge, empêchant l'évacuation du sang qu'il contient, ce qui assure le maintien de la rigidité. Après l'éjaculation, l'adrénaline est à nouveau libérée localement, l'apport en sang artériel se réduit aussitôt, la pression dans le corps caverneux diminue et le sang accumulé dans celui-ci peut s'évacuer par les veines qui ne sont plus comprimées, ce qui entraîne la perte de la rigidité, avec retour à l'état de repos.

Il est connu qu'une proportion assez importante d'hommes souffre de dysfonctions érectiles permanentes ou temporaires. Ces troubles peuvent être d'origine organique, auquel nécessitent des traitements spécifiques adaptés à chaque cause. Mais on observe une majorité de dysfonctions érectiles non organiques, souvent d'origine psychogène. Pour ces derniers cas, divers traitements sont disponibles. L'injection intra-caverneuse de substances vaso-actives est susceptible de fournir de bons résultats, mais est difficilement acceptée par une proportion importante de patients. Les traitements par voie orale sont généralement mieux acceptés. On a proposé à cet effet divers produits. souvent d'origine végétale : ginseng, yohimbine, noix de kola, spiruline, ylang-ylang, berce, cannelle, etc.

10

20

25

La yohimbine est une substance extraite de l'écorce de la plante Corynanthe yohimbe. Elle a des propriétés d'antagoniste des récepteurs alpha-2-adrénergiques présynaptiques. Autrement dit, elle inhibe les effets de l'adrénaline et favorise ainsi l'irrigation du corps caverneux par le sang artériel. Elle a été proposée dans le traitement des impuissances d'origine psychogène. Certaines études publiées à ce sujet font état d'améliorations dans environ 35 à 45 t des cas avec la yohimbine, mais ces résultats sont controversés. En outre, divers effets secondaires tels que vertiges, anxiété, nervosité, céphalées, insomnies et augmentation de la tension artérielle ont été observés, quoique pour des doses relativement élevées; voir par exemple The Medical Letter, Edition française, vol.17, n° 2, 5-6 (ML USA n° 938), 1995.

On a également proposé l'administration de L-arginine. L'administration d'arginine se traduirait par un effet sur la relaxation musculaire des artères et du corps caverneux, cette relaxation étant nécessaire à l'obtention de l'érection. L'administration de 2800 mg par jour de L-arginine aurait un effet favorable sur les dysfonctions érectiles dans 40 % des cas environ; voir A.W. ZORGNIOTTI et E.F. LIZZA, Int. J. Impotence Res., 6, 33-36 (1994).

On a maintenant découvert que, dans ce domaine, l'association de la yohimbine et de l'arginine présente des propriétés intéressantes. Des essais ont en effet montré que l'association d'arginine et de yohimbine permet d'obtenir des résultats favorables dans le traitement des dysfonctions érectiles, principalement non organiques, en utilisant des doses de yohimbine plus faibles que celles utilisées antérieurement, grâce à un effet de synergie.

Avec l'association de yohimbine et d'arginine, il est 30 également possible de réduire les doses d'arginine utilisées.

Dans nombre de cas, cette association semble agir assez rapidement et peut donc être utilisée dans le traitement des dysfonctions érectiles temporaires.

L'invention a donc pour objet l'utilisation en association de yohimbine et d'arginine comme ingrédients actifs dans la préparation d'un médicament destiné à traiter les dysfonctions érectiles non organiques.

La yohimbine et l'arginine peuvent être utilisées sous forme de base libre ou sous forme de sel acceptable en pharmacie.

Les ingrédients actifs, dans le médicament de l'invention, peuvent être présentés de façon séparée, chacun sous une forme pharmaceutique appropriée, et réunis dans un même emballage.

Mais pour faciliter l'administration simultanée des ingrédients actifs, on préfère généralement préparer le médicament de l'invention sous une forme pharmaceutique contenant à la fois la yohimbine et l'arginine.

Le médicament de l'invention peut être préparé sous une forme pharmaceutique permettant l'administration d'une dose suffisante de yohimbine, notamment une dose de 2 à 8 mg, et en particulier de 2 à 6 mg par jour, en une ou deux prises. Cette dose est calculée en poids de yohimbine sous forme de base libre.

Le médicament de l'invention est préparé sous une forme pharmaceutique permettant l'administration d'une dose suffisante d'arginine qui est par exemple une dose de 1 à 4 g par jour, et en particulier de 1 à 2 g par jour, en une ou deux prises, ladite dose étant calculée en poids d'arginine sous forme de base libre.

Le médicament de l'invention peut être administré par voie orale, sublinguale, nasale, rectale ou cutanée.

A cet effet, il peut être présenté sous toute forme permettant l'administration par voie orale (en particulier sous la forme de gélules, de solutions buvables, de granulés, de tablettes ou de comprimés), par voie nasale (solutions à administrer sous forme de gouttes ou de pulvérisations), par voie rectale (suppositoires) ou par voie cutanée (onguents ou patches).

Ces formes pharmaceutiques sont préparées de façon usuelle et peuvent contenir des excipients et véhicules classiques appropriés.

5

10

15

20

25

La yohimbine peut être utilisée sous forme de base libre ou sous forme d'un sel tel que le chlorhydrate.

L'arginine peut être utilisée sous la forme de base libre ou d'un sel acceptable en pharmacie, tel que le chlorhydrate, le glutamate, l'aspartate ou le citrate.

La durée du traitement peut varier par exemple de 2 à 4 semaines ou davantage. On peut également envisager une utilisation épisodique.

Les exemples suivants illustrent l'invention.

10

20

25

EXEMPLE 1

On a préparé une gélule constituée par une capsule de gélatine contenant :

- Arginine : 0,5 g

15 - Yohimbine : 1 mg

EXEMPLE 2

On a procédé à des essais randomisés en double aveugle portant sur 42 hommes adultes mariés, âgés de 28 à 64 ans, souffrant de dysfonctions érectiles sans cause organique décelable.

Le traitement consistait à administrer soit (21 cas) 4 gélules telles que décrites à l'exemple 1 ci-dessus (2 le matin et 2 le soir), soit (21 cas), de façon analogue, un placebo (4 gélules d'aspect identique mais contenant uniquement 0,5 g de lactose).

Les personnes sur lesquelles était effectué le test, de même que les personnes fournissant les composés étudiés, ignoraient si elles recevaient ou fournissaient l'association yohimbine + arginine ou le placebo.

Après 2 semaines, on a interrogé les personnes soumises au 30 test en leur demandant si elles ont constaté une amélioration de la fonction érectile. WO 99/01132 PCT/FR98/01438

L'étude des résultats a permis de tirer les conclusions suivantes :

- chez les sujets atteints de dysfonctions érectiles passagères (22 cas), 12 avaient reçu le placebo. On a noté 7 cas d'amélioration avec l'association étudiée et 4 cas d'amélioration avec le placebo;
- chez les sujets atteints de dysfonctions érectiles chroniques (20 cas), 9 avaient reçu le placebo. On a noté 4 cas d'amélioration avec l'association testée et 1 cas d'amélioration 10 avec le placebo.

REVENDICATIONS

-6-

- . 1. Utilisation, en association, de yohimbine et d'arginine comme ingrédients actifs dans la préparation d'un médicament destiné à traiter les dysfonctions érectiles.
- 2. Utilisation selon la revendication 1, dans laquelle la yohimbine et/ou l'arginine sont utilisées sous forme de base libre ou sous forme de sel.
- Utilisation selon la revendication 1, dans laquelle on
 prépare le médicament sous une forme pharmaceutique permettant l'administration simultanée des ingrédients actifs.
 - 4. Utilisation selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que l'on prépare ledit médicament sous une forme pharmaceutique permettant l'administration d'une dose de 2 à 8 mg de yohimbine, en une ou deux prises, ladite dose étant calculée en poids de yohimbine sous forme de base libre.
- 5. Utilisation selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que l'on prépare ledit 20 médicament sous une forme pharmaceutique permettant l'administration d'une dose de 1 à 4 g, et en particulier de 1 à 2 g d'arginine, en une ou deux prises, ladite dose étant calculée en poids d'arginine sous forme de base libre.
- 6. Médicament destiné à traiter les dysfonctions 25 érectiles, caractérisé par le fait qu'il contient comme ingrédients actifs de l'arginine, sous forme libre ou salifiée, et de la yohimbine, sous forme libre ou salifiée.
 - 7. Médicament selon la revendication précédente, caractérisé par le fait qu'il contient lesdits ingrédients actifs de façon séparée, dans un même emballage.
 - 8. Médicament selon la revendication 6, caractérisé par le fait qu'il se présente sous une forme pharmaceutique unique contenant les deux ingrédients actifs.

30

- 9. Médicament selon l'une quelconque des revendications 6 à 8, caractérisé par le fait qu'il est présenté sous une forme pharmaceutique permettant l'administration d'une dose de 2 à 8 mg, et en particulier de 2 à 6 mg de yohimbine, en une ou deux prises, ladite dose étant calculée en poids de yohimbine sous forme de base libre.
- 10. Médicament selon l'une quelconque des revendications 6 à 9, caractérisé par le fait qu'il est présenté sous une forme pharmaceutique permettant l'administration d'une dose de 1 à 4 g, et en particulier de 1 à 2 g d'arginine, en une ou deux prises, ladite dose étant calculée en poids d'arginine sous forme de base libre.
- 11. Médicament selon l'une quelconque des revendications 6 à 10, caractérisé par le fait qu'il se présente sous la forme de gélules, de solutions buvables, de granulés, de tablettes, de comprimés, d'onguents, de patches, de suppositoires ou de solutions nasales à administrer sous forme de gouttes ou pulvérisations.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internation Application No PCT/FR 98/01438

A. CLASS IPC 6	A61K31/475 //(A61K31/475,31:195	5)	
According t	o International Patent Classification (IPC) or to both national classific	cation and IPC	
B. FIELDS	SEARCHED		
Minimum di IPC 6	ocumentation exerched (classification system followed by classifica A61K	tion symbols) .	
Documenta	bon searched other than minimum documentation to the extent that	such documents are included in the fields se	arched
Electronic o	lata base consulted during the international search (name of data b	ase and, where practical, search terms used	
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re	alevant passages	Relevant to claim No.
A	DATABASE EMBASE ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS, AMS DELLA MORTE E. ET AL: "Impotence Non-hormonal pharmacotherapy. Ol drugs" XP002055796 see abstract	:	1-11
A	& ARCHIVIO ITALIANO DI UROLOGIA ANDROLOGIA, 1995, 67/5 (321-327) ITALY WO 95 05172 A (ZONAGEN INC) 23 February 1995 see claims	_	1-11
Furt	her documents are issted in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	n annex.
* Special ca	stegories of caed documents :		
"A" docume consid "E" earlier of filing of "L" docume which	ent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance document but published on or after the international	"I" later document published after the inte- or prority date and not in conflict with died to understand the principle or in invention. "I" document of particular relevance; the or cannot be considered novel or cannot involve an inventive stop when the do- "Y" document of particular relevance; the or cannot be considered to involve an in-	the application but eory underlying the claimed invention to considered to current is taken alone desired invention
other	ent referring to an onal disclosure, use, exhibition or means ent published prior to the international filing date but han the priority date claimed	document is combined with one or m ments, such combination being obvio in the art. "S" document member of the same patent	ore other such docu- us to a person skilled
	actual completion of theinternational search	Date of mailing of the international sea	
2	6 October 1998	03/11/1998	
Name and r	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5816 Patentiaan 2 NL - 2250 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 551 epo nl.	Authorized officer Leherte, C	
	Fax: (+31-70) 340-3016		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Internati Application No PCT/FR 98/01438

Patent document cited in search report	Publication date		latent family member(s)	Publication date
WO 9505172 A	23-02-1995	AU	696815 B	17-09-1998
•		AU	7523894 A	14-03-1995
		BR	9407250 A	24-09-1996
		CA	2169071 A	23-02-1995
•		CN	1128950 A	14-08-1996
		EP	0714300 A	05-06-1996
		JP	9501677 T	18-02-1997
		NO	960549 A	12-04-1996
		NZ	271567 A	19-12-1997
		US	5565466 A	15-10-1996
		ŽĂ	9406123 A	20-03-1995

Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (Auly 1992)

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

PCT/FR 98/01438

		FUI/FR 96	7 01436
A. CLASSE CIB 6	MENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE A61K31/475 //(A61K31/475,31:195)		
Selon la clas	asification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classifica	tion nationale et la CIB	
B. DOMAIN	NES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE		
CIB 6	son minimale consultée (système de classification survi des symboles d A61K	e classement)	
Documentat	tion consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où d	ces documents relèvent des domaines s	ur lesquels & porté la recherche
Base de dor utilises)	nnées électronique consultée au cours de la recherche internationale (n	om de la base de données, et si cela esl	réalisable, termes de recherche
C. DOCUM	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégone *	Identification des documents ctés. avec, le cas echéant, l'indication de	es passages pertinents	no, des revendications visées
A	DATABASE EMBASE ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS, AMSTE	RDAM, NL	1-11
A	DELLA MORTE E. ET AL: "Impotence: Non-hormonal pharmacotherapy. Old drugs" XP002055796 voir abrégé & ARCHIVIO ITALIANO DI UROLOGIA E ANDROLOGIA, 1995, 67/5 (321-327), ITALY WO 95 05172 A (ZONAGEN INC) 23 février 1995 voir revendications	and new	1-11
Vor	la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	Les documents de families de br	evets sont indiqués en annexe
* Catégories	e speciales de documents crés:	To door among uithings or public extress le della	e de décêt internetional ou la
"A" docume coneid "E" docume ou apr "L" docume prioriti autre () "O" docume une () "P" docume	ent définissant l'état général de latachmique, non déré comme particulièrement pertinent ent antérieur, mais publié à la date dedépôt international rès cette date ent pouvant jater un doute sur une revendcation de é ou cité pour déterminer la date depublication d'une citation ou pour une raison spéciale (felle qu'indiquée) ent se rétérant à une divulgation orale, à un usage, à xposition ou tous autres moyens ent publié avant la date de dépôtintemational, mais	"document utili neur publid après la dati date de pronté et n'appartenenant p technique pertinent, mais cité pour c ou la théorie constituant la base de? ("document particulièrement pertinent; être considérée comme nouvelle ou inventive par rapport au document ou c'document particulièrement pertinent; no peut être considérée comme imp lorsque le document est associé à u documents de même nature, cette o pour une personne du métier.	as à l'état de la omprendre le principe invention revendiquée ne peut comme impliquant une activité onsuléré isolément l'invention revendiquée liquant une activité inventive in ou plusieurs autres ombinaison étant évidente
	elle is recherche internationale a étéeffectivement achevée 6 octobre 1998	Date d'expédition du présent rapport 03/11/1998	de recherche internationale
Nom et adre	esse postale de l'administrationchargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaen 2 Nt 2280 HV Füjewijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3018	Fonctionnaire autorisé Leherte, C	

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Demand imationale No PCT/FR 98/01438

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication		mbre(s) de la le de brevet(s)	Date de publication
WO 9505172 A	23-02-1995	AU	696815 B	17-09-1998
•		AU	7523894 A	14-03-1995
		BR	9407250 A	24-09-1996
		CA	2169071 A	23-02-1995
•		CN	1128950 A	14-08-1996
		EP	0714300 A	05-06-1996
		JP	9501677 T	18-02-1997
		NO	960549 A	12-04-1996
		NZ	271567 A	19-12-1997
		ÜS	5565466 A	15-10-1996
		ŽA	9406123 A	20-03-1995

Formulaire PCT/ISA/210 (annexe families de brevets) (juillet 1982)